

Stand: November 2015

V06

Auslösekriterien		keine Änderungen in den Auslösekriterien	
QS-Datensatz 2015		QS-Datensatz 2016	
Feld-Nr. und Fragestellung	im Vergleich zu 2015	Änderung/Ergänzung	Relevante Änderung im Ausfüllhinweis zum Datensatzfeld
BASIS			
<i>Genau ein Bogen muss ausgefüllt werden</i>			
Basisdokumentation			
1 (Institutionskennzeichen)	=	1 (Institutionskennzeichen)	
2 (Entlassender Standort)	redaktionelle Änderung	2 (entlassender Standort)	geringfügige red. Änderungen
3 (Betriebsstätten-Nummer)	=	3 (Betriebsstätten-Nummer)	geringfügige red. Änderungen
4 (Fachabteilung nach § 301)	=	4 (Fachabteilung nach § 301)	
5 (Pat.-ID)	=	5 (Pat.-ID)	geringfügige red. Änderungen
6 (Geburtsdatum)	=	6 (Geburtsdatum)	
7 (Geschlecht)	=	7 (Geschlecht)	
8 (Aufnahmedatum Krankenhaus)	=	8 (Aufnahmedatum Krankenhaus)	
Präoperative Anamnese/Klinik			
9 (Herzinsuffizienz)	=	9 (Herzinsuffizienz)	
10 (Einstufung nach ASA-Klassifikation)	=	10 (Einstufung nach ASA-Klassifikation)	
11 (linksventrikuläre Ejektionsfraktion)	=	11 (linksventrikuläre Ejektionsfraktion)	
12 (LVEF nicht bekannt)	=	12 (LVEF nicht bekannt)	
13 (Diabetes mellitus)	=	13 (Diabetes mellitus)	
14 (Nierenfunktion / Serum Kreatinin)		14 (Nierenfunktion / Serum Kreatinin)	
ICD-Anteil			
15 (führende Indikation für ICD-Implantation)	=	15 (führende Indikation für ICD-Implantation)	
16 (indikationsbegründendes klinisches Ereignis)	=	16 (indikationsbegründendes klinisches Ereignis)	
17 (führende klinische Symptomatik (der Arrhythmie))	=	17 (führende klinische Symptomatik (der Arrhythmie))	
18 (Indikation zur kardialen Resynchronisationstherapie (CRT))	=	18 (Indikation zur kardialen Resynchronisationstherapie (CRT))	
Grunderkrankungen			
19 (KHK)	=	19 (KHK)	
20 (Abstand Myokardinfarkt – Implantation ICD)	redaktionelle Änderung	20 (Abstand Myokardinfarkt-Implantation ICD)	
21 (indikationsbegründendes klinisches Ereignis innerhalb von 48h nach Infarktbeginn)	=	21 (indikationsbegründendes klinisches Ereignis innerhalb von 48h nach Infarktbeginn)	
22 (Herzerkrankung)	=	22 (Herzerkrankung)	
23 (plötzliche Todesfälle in der Familie)	=	23 (plötzliche Todesfälle in der Familie)	
24 (abnorme Blutdruckreaktion bei Belastung (Blutdruckanstieg <= 20 mmHg))	=	24 (abnorme Blutdruckreaktion bei Belastung (Blutdruckanstieg <= 20 mmHg))	
25 (Septumdicke >= 30 mm)	=	25 (Septumdicke >= 30 mm)	
26 (ausgeprägte rechtsventrikuläre Dysplasie oder linksventrikuläre Beteiligung)	=	26 (ausgeprägte rechtsventrikuläre Dysplasie oder linksventrikuläre Beteiligung)	
27 (WPW-Syndrom)	=	27 (WPW-Syndrom)	
28 (reversible oder sicher vermeidbare Ursachen der Kammertachykardie)	=	28 (reversible oder sicher vermeidbare Ursachen der Kammertachykardie)	
29 (behandelbare idiopathische Kammertachykardie)	=	29 (behandelbare idiopathische Kammertachykardie)	
Weitere Merkmale			
30 (Kammertachykardie induzierbar)	=	30 (Kammertachykardie induzierbar)	
31 (medikamentöse Herzinsuffizienztherapie (zum Zeitpunkt der Diagnosestellung))	=	31 (medikamentöse Herzinsuffizienztherapie (zum Zeitpunkt der Diagnosestellung))	
32 (Betablocker)	=	32 (Betablocker)	
33 (AT-Rezeptor-Blocker / ACE-Hemmer)	=	33 (AT-Rezeptor-Blocker / ACE-Hemmer)	
34 (Diuretika)	=	34 (Diuretika)	
35 (Aldosteronantagonisten)	=	35 (Aldosteronantagonisten)	
36 (Herzglykoside)	=	36 (Herzglykoside)	
Schrittmacheranteil			
	neu	37 (voraussichtliche atriale Stimulationsbedürftigkeit)	
37 (voraussichtliche ventrikuläre Stimulationsbedürftigkeit)	=	38 (erwarteter Anteil ventrikulärer Stimulation)	Schlüssel: 1 = >= 95% 2 = >= 40% bis < 95% 3 = < 40%

EKG-Befunde			
38 (Vorhofrhythmus)	=	39 (Vorhofrhythmus)	
39 (AV-Block)	Schlüsseländerung 7 = AV-Block nach HIS-Bündel-Ablation (geplant/durchgeführt)	40 (AV-Block)	geändert: Mit Schlüssel "AV-Block nach HIS-Bündel-Ablation (geplant/durchgeführt)" ist ein AV-Block nach einer bereits durchgeführten oder geplanten HIS-Bündel-Ablation zu dokumentieren.
40 (intraventrikuläre Leitungsstörungen)	=	41 (intraventrikuläre Leitungsstörungen)	
41 (QRS-Komplex)	=	42 (QRS-Komplex)	
Operation			
42 (OP-Datum)	=	43 (OP-Datum)	geringfügige red. Änderungen
43 (Operation)	=	44 (Operation)	geringfügige red. Änderungen
Zugang des implantierten Systems			
44 (Vena cephalica)	=	45 (Vena cephalica)	
45 (Vena subclavia)	=	46 (Vena subclavia)	
46 (andere)	=	47 (andere)	
47 (Dauer des Eingriffs)	=	48 (Dauer des Eingriffs)	
48 (Flächendosisprodukt)	=	49 (Flächendosisprodukt)	
49 (Flächendosisprodukt nicht bekannt)	=	50 (Flächendosisprodukt nicht bekannt)	
50 (intraoperativer Defibrillationstest durchgeführt)	=	51 (intraoperativer Defibrillationstest durchgeführt)	
51 (Sicherheitsabstand Test- (oder DFT-) zu aggregatspezifischer Maximalenergie >= 10 J)	redaktionelle Änderung	52 (Sicherheitsabstand Test- (oder DFT-) zu aggregatspezifischer Maximalenergie > = 10 J)	
ICD			
ICD-System			
52 (System)	=	53 (System)	
ICD-Aggregat			
53 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 19 fällt weg	54 (Hersteller des Aggregats)	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacemaker; Ventritex
54 (Aggregatposition)	=	55 (Aggregatposition)	
Sonden			
Vorhof (atriale Pace/Sense-Sonde)		Vorhofsonde	
55 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 19 fällt weg	56 (Hersteller der Vorhofsonde)	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacemaker; Ventritex
56 (Reizschwelle)	=	57 (Reizschwelle)	
57 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	58 (Reizschwelle nicht gemessen)	
58 (P-Wellen-Amplitude)	=	59 (P-Wellen-Amplitude)	
59 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	60 (P-Wellen-Amplitude nicht gemessen)	
Ventrikel			
60 (Zahl der verwendeten Ventrikelsonden)	=	61 (Zahl der verwendeten Ventrikelsonden)	
Erste Ventrikelsonde/Defibrillationssonde		Rechtsventrikuläre Sonde	

61 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 19 fällt weg	62 (Hersteller der rechtsventrikulären Sonde)	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacesetter; Ventritex Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace- / Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace- / Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde. In der Regel ist die Pace- / Sense-Sonde auch die Defibrillationssonde des Systems. Falls dies nicht so ist, dokumentieren Sie bitte die Angaben zur Defibrillationssonde unter "Andere Defibrillationssonde(n)".
62 (Defibrillations-Elektroden)	Schlüsseländerung / NEU: 1= Single Coil 2= Dual Coil 3 = Sonde ist nicht Defibrillationssonde 9= sonstige	63 (Defibrillations-Elektroden)	Geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde. Ist die Pace-/Sense-Sonde auch Defibrillationssonde? Falls ja, bitte angeben, ob Single- oder Dual-Coil-Sonde.
63 (Position)	entfällt		
wenn Feld 52 <> 6	=	wenn Feld 53 <> 6	
64 (Reizschwelle)	=	64 (Reizschwelle)	geändert: intraoperative Messung Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
65 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: "1 = ja" Differenzierung nach Gründe entfällt	65 (Reizschwelle nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
66 (R-Amplitude)	=	66 (R-Amplitude)	geändert: intraoperative Messung Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
67 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: "1 = kein Eigenrhythmus" "separate Pace/Sense-Sonde" entfällt	67 (R-Amplitude nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
Zweite Ventrikelsonde		Linksventrikuläre Sonde	
	neu: 0=nein 1=ja	68 (Linksventrikuläre Sonde aktiv?)	NEU: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems. Bei zweizeitigem Vorgehen bei zunächst nicht platzierbarer linksventrikulärer Sonde (d.h. Implantation der linksventrikulären Sonde in einem Zweiteingriff während des Aufenthaltes) ist anzugeben, dass die linksventrikuläre Sonde aktiv ist; in diesen Fällen ist in den Feldern zur Position, zum Hersteller und zur Reizschwellenmessung der linksventrikulären Sonde die endgültige Sonde zu dokumentieren.
	neu: 1=apikal 2=basal 3=mittventrikulär	69 (Position: Dimension 1)	NEU: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems.
	neu: 1=anterior 2=anterolateral 3=lateral/posterolateral 4=posterior	70 (Position: Dimension 2)	NEU: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems.
68 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 19 fällt weg	71 (Hersteller der linksventrikulären Sonde)	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacesetter; Ventritex Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems.
69 (Position)	entfällt		

70 (Reizschwelle)	=	72 (Reizschwelle)	geändert: Intraoperative Messung Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems.
71 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	73 (Reizschwelle nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-D-Systems.
72 (R-Amplitude)	entfällt		
73 (nicht gemessen)	entfällt		
Dritte Ventrikelsonde			
74 (Hersteller)	entfällt		
75 (Position)	entfällt		
76 (Reizschwelle)	entfällt		
77 (nicht gemessen)	entfällt		
78 (R-Amplitude)	entfällt		
79 (nicht gemessen)	entfällt		
Andere Defibrillationssonde(n)			
80 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 19 fällt weg	74 (Hersteller der anderen Defibrillationssonden(n))	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacesetter; Ventritex
81 (Position)	Schlüsseländerung / NEU: 1=Vena cava superior 2=Vena subclavia 3=rechter Vorhof 4= rechter Ventrikel 5 = subkutan (Sub-Q-Array) 6 = subkutan (S-ICD) 7 = epimyokardial (Patch-Elektrode) 8 = andere 10 = mehrere	75 (Position)	
Perioperative Komplikationen			
82 (perioperative Komplikation(en))	=	76 (perioperative Komplikation(en))	
83 (kardiopulmonale Reanimation)	=	77 (kardiopulmonale Reanimation)	
84 (interventionspflichtiger Pneumothorax)	=	78 (interventionspflichtiger Pneumothorax)	
85 (interventionspflichtiger Hämatothorax)	=	79 (interventionspflichtiger Hämatothorax)	
86 (interventionspflichtiger Perikarderguss)	=	80 (interventionspflichtiger Perikarderguss)	
87 (interventionspflichtiges Taschenhämatom)	=	81 (interventionspflichtiges Taschenhämatom)	
88 (revisionsbedürftige Sondendislokation)	=	82 (revisionsbedürftige Sondendislokation)	
Ort der Sondendislokation			
89 (Vorhof)	inhaltliche Präzisierung	83 (Sondendislokation der Vorhofsonde)	
90 (erste Ventrikelsonde/Defibrillationssonde)	Feldbezeichnung geändert	84 (Sondendislokation der rechtsventrikulären Sonde)	
91 (zweite Ventrikelsonde)	Feldbezeichnung geändert	85 (Sondendislokation der linksventrikulären Sonde)	
92 (dritte Ventrikelsonde)	Feldbezeichnung geändert	86 (weitere Ventrikelsonde)	
93 (andere Defibrillationssonde)	inhaltliche Präzisierung	87 (Sondendislokation der anderen Defibrillationssonde)	
94 (revisionsbedürftige Sondendysfunktion)	=	88 (revisionsbedürftige Sondendysfunktion)	
Ort der Sondendysfunktion			
95 (Vorhof)	inhaltliche Präzisierung	89 (Sondendysfunktion der Vorhofsonde)	
96 (erste Ventrikelsonde/Defibrillationssonde)	Feldbezeichnung geändert	90 (Sondendysfunktion der rechtsventrikulären Sonde)	
97 (zweite Ventrikelsonde)	Feldbezeichnung geändert	91 (Sondendysfunktion der linksventrikulären Sonde)	
98 (dritte Ventrikelsonde)	Feldbezeichnung geändert	92 (weitere Ventrikelsonde)	
99 (andere Defibrillationssonde)	inhaltliche Präzisierung	93 (Sondendysfunktion der anderen Defibrillationssonde)	
100 (postoperative Wundinfektion)	=	94 (postoperative Wundinfektion)	
101 (CDC-Klassifikation)	=	95 (CDC-Klassifikation)	
102 (sonstige interventionspflichtige Komplikation)	=	96 (sonstige interventionspflichtige Komplikation)	
Entlassung			
103 (Entlassungsdatum Krankenhaus)	=	97 (Entlassungsdatum Krankenhaus)	
104 (Entlassungsgrund nach § 301)	Schlüsseländerung: 2stellige Schlüsselzahlen, statt "1 =..." jetzt "01 =..."	98 (Entlassungsgrund nach § 301)	geringfügige red. Änderungen
105 (Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM)	=	99 (Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM)	geringfügige red. Änderungen